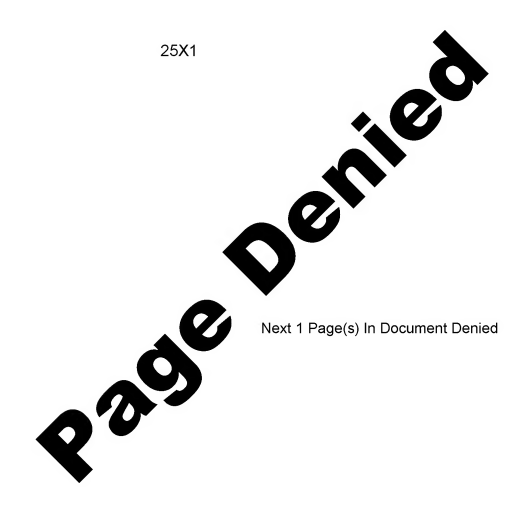
Approved For Release 2009/08/04: CIA-RDP80T00246A009700450002-4



Approved For Release 2009/08/04: CIA-RDP80T00246A009700450002-4

Академня наук СССР Успехн современной биологии Том V, 1958 Вып. 1

. В. Конюхов

HAMETILEHE TO CHICAN GEORGEB TRAHER MUBOTHEIX

# УСПЕХИ СОВРЕМЕННОЙ БИОЛОГИИ

10M XLV

958

вып.

## ИЗМЕНЕНИЕ АНТИГЕННЫХ СВОИСТВ ТКАНЕЙ ЖИВОТНЫХ В ОНТОГЕНЕЗЕ

Б. В. КОНЮХОВ (Москва)

## **ВВЕДЕНИЕ**

В настоящее время еще довольно широко распространено мнение, что в задачи иммунологии входит лишь изучение вопросов, связанных с невосприимчивостью организма к инфекционным заболеваниям. Однако на протяжении последних нескольких десятилетий в иммунологии накопилось много фактов, указывающих на то, что иммунитет представляет, как это указывал еще И. И. Мечников, общебиологическое явление.

На основании своих наблюдений над внутриклеточным пищеварением у беспозвоночных животных И. И. Мечников (1883) считал, что на ранних стадиях филогенеза все клетки организма имели внутриклеточное пищеварение и что по мере усложнения организации животных в ходе эволюции эта способность к внутриклеточному пищеварению сохранилась лишь у определенных клеток — фагоцитов, которые стали выполнять защитную функцию. В последнее время А. К. Дондуа (1955) было установлено, что в онтогенезе наблюдаются некоторые сходные этапы развития реакции фагоцитоза.

Вторым основным фактором специфического иммунитета являются антитела, которые вырабатываются против чужеродных белков, попавших в кровяное русло данного организма. Если представить себе, как это делал И. И. Мечников, что реакция фагоцитоза развилась на основе общебиологического явления внутриклеточного пищеварения, то следует также думать, что и реакция антиген — антитело возникла на основе какого-то

общего биологического феномена (Вязов, 1956, а).

Как известно, антитела в качестве защитных элементов начинают вырабатываться против чужеродных белков, попавших в кровяное русло организма, относительно поздно как в фило, так и в онтогенезе. Можно предположить, что точно так же, как фагоциты развились на основе внутонклеточного пищеварения, так и выработка антител в своем происхождении базируется на общем свойстве всех тканей отвечать реакцией на чужеродные белковые вещества вообще. Так как в ходе развития происходит непрерывный процесс новообразования белковых веществ, которые в определенный промежуток времени оказываются относительно «чужеродными» по отношению к остальным белкам организма, то возникает попрос: не является ли этот процесс новообразования белков той общебытыческой основой, на которой возникло образование антител?

Н. Жуков-Вережников (1944, 1956) высказал гипотезу о существования произвольных первичной иммунологической реактивности, служащей той основой, на вогрой возникла вторичная иммунологическая реактивность. Вторичная иммунологическая реактивность проявляется, в частности, в форме образования иммунных антител в ответ на иммунизаторное раздражение. Согласно этой гипотезе, на разных этапах фило- и онтогенеза новообразующиеся белковые тела вступают в иммунологические отношения с белками «старыми», «исходными» по типу реакции антиген — антитело, и как результат этого взаимодействия между «старыми» и «новыми» белка-

<sup>7</sup> Успеки современной биологии, № 1

В литературе имеются данные, свидетельствующие о том, что ряд бнологических процессов, как, например, оплодотворение (см. Tyler, 1948) и рост (Weiss, 1947, 1955), протекает с участием реакции типа антиген—антитело. Эти данные, как и ряд других, позволили выдвинуть некоторым авторам рабочие гипотезы об активном участии иммунологических отношений в формообразовательных процессах (Tyler, 1947; Weiss, 1947, 1950). Эти вопросы были освещены уже в статье О. Е. Вязова «Введение к изучению иммунологии эмбриогенеза», опубликованной в 1952 г.

**U**11

#18

ЯH

ar.

ESF

CC

TE

рŧ

26

1

Oi

Изучение антигенных свойств развивающихся тканей является первым необходимым шагом на пути к установлению роли иммунологических отношений в формообразовательных процессах. Как известно, онтигеном называется любой биохимически комплекс высокомолекулярных веществ, в основном, белков, который при парентеральном введении, будучи чужеродным для данного организма в видовом, органном или другом отношении, способен вызывать специфическую иммунологическую реакцию организма. Отсюда вытекает, что любое изменение биохимических свойств тканей животных в процессе онто- и филогенеза непременно должно сопровождаться изменением их антигенных свойств. Поэтому изучение антигенных свойств развивающихся тканей, наряду с выяснением роли иммунологических отношений в формообразовательных процессах, должно способствовать пониманию динамики морфогенеза, так как позволяет выявлять те ранние и скрытые от глаз морфолога биохимические изменения тканей, которые и приводят в конце концов к возникновению новых структур.

В настоящей статье мы остановимся лишь на изложении данных, касающихся антигенных свойств развивающихся тканей человека и различных животных, так как обзорных статей по этому вопросу в сосетской научной литературе нет 1.

Следует отметить, что в зарубежной литературе было опубликовано в последнее время несколько таких сводок (Woerdeman, 1953; Schechtman, 1955; Tyler, 1955; Nace, 1955).

# АНТИГЕНЫ, ПРИСУТСТВУЮЩИЕ НА ВСЕХ ЭТАПАХ РАЗВИТИЯ

Вопрос об изучении антигенных свойств тканей на различных этапах онтогенеза возник в научной литературе сравнительно недавно. Первые работы в этом направлении были опубликованы в начале нашего стеметия. Так, Рессле (Rössle, 1905) установил антигенное сходство тканей эторнонов и вэрослых животных. Он иммунизировал кроликов и морских ссинок суспензиями куриных и свиных эмбрионов и отметил высокую ввижещенфичность полученных сывороток.

Купер (Соорег, 1946, 1948, 1950) показала при помощи реакцыя кольнепреципитации и реакции преципитации в агаровых колонкая, что в яйцеклетках и тканях эмбрионов и личинок лягушки содержатся астелены, идентичные антигенам сыворотки взрослой лягушки. Используя жу же методику, Перльман (Perlmann, 1953) нашел общие антигены, котурые врисутствовали на всех изученных стадиях развития морского ежо. Спар (Spar, 1953) установил два общих антигена для различных стадия развития лягушки.

Мы не останавливаемся на основных понятиях и методах иммунологии, так как оби рассмотрены в целом ряде монографий (Н. Ф. Га и а лея, «Основы аммунология», 1928; Л. Н. Зильбер, «Основы яммунология», 1948; В. Бойд, «Основы вымунология», 1949; П. Н. Косяков, «Антигенные вещества организма и их эначение в обилогии и медицине», 1954, и др.).

# Изменение антигерных свойств тканей животных

Тельфер и Виллиамс (Teller a. Williams, 1953) нашли при помощи реакции преципитации в агаровых колонках, что на различных стадиях общикам интенов. Аналогичные результаты, говорящие о наличии определенных сощих антигенов, характерных для всех стадий онтогенеза, получены Пехтманом (Schechtman, 1947), Нейсом и Шехтманом (Nace a. Schechtman, 1948) и Нейсом (Nace, 1953). При помощи реакции преципитации эти исследователи установили, что в сыворотке куриного эмбриона и взрослой курицы содержатся общие антигены вителлоидной природы. Шехтман и Нейс считают эти общие для всех стадий онтогенеза антигены «прародителями» всех других антигенов.

В последнее время Миллером (Miller, 1953), изучавшим становление антигенного состава эритроцитов голубя, было установлено, что видоспецифические антигены можно обнаружить на стадии 29 сомитов (72 часа вниубации), т. е. на самой ранней стадии развития, на которой удается собрать кровь для исследования. Аналогичные результаты были получены также на курах (Briles, McGibbon a. Irwin, 1948). Гардинг, Гардинг и Перльман (Harding, Harding a. Perlmann, 1954), показали при помощи реакции преципитации в агаровых колонках, что видоспецифические антигены в эмбрионах гибридов морских ежей можно обнаружить уже на стадии бластулы. Авторы отмечают, что на этой стадии развития еще нельзя обнаружить морфологических признаков, характерных для каждого из родительских видов.

Таким образом, изучение антигенных свойств тканей в процессе онтогенеза показало, что на всех стадиях развития присутствуют общие или сходные антигены. Анализ литературных данных позволяет нам сделать заключение, что эти общие антигены представляют собой видоспецифичес. кие антигены. Трудно себе представить, что ткани эмбрионов не содержат видоспецифических антигенов, так как процесс развития начинается с момента слияния половых клеток, антигенная видоспецифичность которых доказана (Мечников, 1900, а. б; Добровольский, 1907; Kodama, 1913, и др.). Поэтому ясно, что зигота и развивающиеся ткани должны также содержать видоспецифические антигены. Здесь следует указать, что видоспецифические антигены отражают видовую морфо-физиологическую специфику развития животных. Это положение было подтверждено результатами наших опытов (Конюхов, 1956 а, б, в). Было установлено что развивающиеся ткани хрусталика утки и сердца курицы на всех изученных этапах онтогенеза, начиная с 72 часов инкубации обладают антигенной. видоспецифичностью. Антигенная видоспецифичность изменяется в процессе развития характерным для каждого органа образом. Так, например, в процессе развития антигенная видоспецифичность тканей развивающегося сердца несколько повышается. Антигенная видоспецифичность хрусталика, наоборот, снижается после 264 часов инкубации, когда в центральной части хрусталика исчезают, клеточные ядра и образуется склерозирующееся «ядро», которое в ходе дальнейшего развития уплотняется и увеличивается в размере. Можно думать, что снижение видоспецифических свойств хрусталика связано с процессом дегенерации ядер. В связи с этим представляют интерес данные Шехтмана и Нишихара (Schechtman а. Nishihara, 1955). Эти авторы установили, что ядра и цитоплазма животчану клеток отличаются одно от другого по своим антигенным свойствам , что в ядрах присутствует специфичный «ядерный антиген», который обладает резко выраженной видовой антигенной опецифичностью.

# АНТИГЕНЫ, ВОЗНИКАЮЩИЕ В ПРОЦЕССЕ РАЗВИТИЯ

Помимо антигенов, общих для всех стадий онтогенеза, в тканях взрослого организма имеются также антигены, отсутствующие на ранних этапах эмбрионального развития. Они возникают на определенных стадиях раз-

слехи современной биологии Nr 1



вития и присутствуют после этого у животных на всех последующих этапах онтогенеза. Так, И. Л. Кричевский (1916, 1923) сообщил, что гетерогенный антиген Форсмана появляется в процессе развития куриного эмбриона лишь на 4-й день инкубации. Однако данные Кричевского не с засуются с рядом работ других авторов (Iwae, 1915; Idzumi, 1924 (1) genheim, 1929; Witebsky et Szepsenwol, 1934), которые нашли антиген 🖰 ремана на более ранних стадиях развития куриного эмбриона и даже : заке. Поэтому вопрос о времени появления гетерогенного антигена, IIIMOMV. пока еще нельзя считать решенным.

in.

iΗ

80

1Bi

,11

: 11

1:

a

1

H

:1

J.

уба

O T

၁၂၂

113

31

)3НИК-

дова-

B) B

Scho-

**—** 1.5

злич-

1935)

сяца;

реме-

види-

'няли

: чув-

Trore-

инте-

эпрос

было

, что

гены

юис-

рода

ЭТИ

ение

зых

: pa-

воня

ане-

вле-

OH-

збий

ных

pe-

**TKII** 

эяв-

сонига

Значительное количество работ посвящено изучению про новения групповых и типовых антигенов человека. Различи тели приводят разные сроки появления групповых антигсы: эмбриогенезе у человека: Земцова и Терехова (1928) — 6 kaert (1929) — 5 месяцев; Кетр (1930) — в начале 2-го м (1935) — 1,5 месяца; Файнберг (1935) — в конце 2-го меся 'яков и Трибулев (1939) — в конце 3-го месяца; Bornstein a. Israe: месяца. Сроки появления типовых антигснов (М и N), по да ных авторов, также разные: Schokaert (1929) — 3 месяца; Б 1,5—2,5 месяца; Косяков и Трибулев (1939) — в конце Bornstein a. Israel (1942) — 1,5 месяца.

Как видно из вышеприведенных литературных данных, . ни появления в эмбриогенезе групповых и типовых антиген: п еще не может считаться решенным, так как сроки появления этих : ов, по данным многих авторов, сильно расходятся. Это расхождень мому, объясняется тем, в частности, что различные автор: иммунологические методы исследования, обладающие неод ствительностью. Однако подавляющее большинство авторо: эт, что групповые и типовые антигены возникают на определенных эт неза.

Следует указать, что в последнее время была опубликованс ресная работа Зандера, в которой совершенно по-иному стари о развитии групповых и типовых антигенов (Sander, 1953). Ав изучено 126 эмбрионов человека различного возраста и устань у всех эмбрионов до 3 месяцев развития в эритроцитах имеют: А, В и М, N и только в процессе дальнейшего развития эмбрыс ходит процесс исчезновения тех или иных антигенов. Аналог. данные автор получил также при изучении эмбрионов свинь.: данные Зандера подтвердятся, то они будут иметь очень больш для понимания вопроса о возникновении и развитии групповы антигенов и нормальных антител. Таким образом, в связи с псботой Зандера вопрос о возникновении групповых и типовых остается открытым.

 ${f B}$  последние годы была опубликована серия работ по изуч ${f e}$ специфических антигенов животных в процессе развития. Было но возникновение определенных тканевых антигенов на разны тогенеза. Рядом авторов было показано, что в процессе развит в их тканях происходит процесс закономерного появления опантигенов. Фликингер и Нейс (Flickinger a. Nace, 1952) при акции кольцепреципитации установили, что в ходе развития лягушки в протоплазме ее возникает новый антиген. Другой ак ляется между оплодотворением и вылупленнем личинки.

Спар (Spar, 1953), исследуя антигенные свойства тканей ла Rana pipiens) при помощи реакции преципитации в агаровых колс: зал появление новых антигенов на стадиях гаструлы и ней. жа-Дналогичного рода данные были получены Клейтон (Clayton, 195) ` на тритоне (Triturus alpestris); она сообщила, что между стадиям: улы и гаструлы, перед нейруляцией и между стадиями нейрулы 🖽 : CBOIL дочки возникают новые антигены. По данным Клейтон, антигены, Brep-

Approved For Release 2009/08/04: CIA-RDP80T00246A009700450002-4

# Изменение антигенных свойств тканей животных

ные для зародышевых листков (эктодермы и мезодермы) и для нервной пластинки, могут быть обнаружены в эмбрионе перед появлением этих

Возникновение новых антигенов в процессе развития было установлено также при изучении антигенных свойств тканей эмбрионов и личинок морских ежей (Perlmann a. Gustafson, 1948; Perlmann, 1953), эритроцитов куриных эмбрионов и цыплят (Briles, McGibbon a. Irwin, 1948), сыворотки куриных эмбрионов (Schechtman, 1947; Schechtman, 1952; Schechtman a.

Hoffman, 1952; Nace, 1953).

Из работ, посвященных изучению антигенных свойств сыворотки эмбрионов, особого внимания заслуживает работа Нейса (Nace, 1953). Автор получал иммунные сыворотки против различных фракций сыворотки крови взрослой курицы. При помощи реакции преципитации было установлено, что одни антигены (сывороточные альбумины) можно обнаружить на 5-й день инкубации, другие антигены (сывороточные α-, β-глобулины) — на 6-й день инкубации, и третьи антигены (сыворотодные у-глобулины) — между 9—12 сутками инкубации. Эти данные о появлении сывороточных белков в эмбриогенезе согласуются с результатами других авторов, использовавших в своих исследованиях метод электрофореза (Moore, Shen a. Alexander, 1945).

В последнее время в литературе были опубликованы работы, посвященные изучению органоспецифических антигенов в процессе развития. Теперь уже можно считать твердо установленным, что в различных органах животных присутствуют характерные для них органоспецифические антигены (Хорошко. 1910; Вовк, 1938; Патрикеев, 1952, и др.). Однако процесс возникновения и развития этих органоспецифических антигенов в ходе онтогенеза изучен еще очень слабо, а существующие данные по

этому вопросу противоречивы.

Первая большая работа, посвященная изучению процесса развития органоспецифических антигенов, была опубликована Барки, Саливэном, Питерсеном и Уидом (Burke, Sullivan, Petersen a. Weed, 1944). Эти авторы изучали при помощи реакций преципитации и связывания комплемента антигенные свойства различных органов куриного эмбриона (гонады, почки, мозг и др.). На основании полученных данных они сделали заключение, что органоспецифические антигены не возникают в процессе развития до тех пор, пока тот или иной орган не приобретет морфологическое строение, свойственное ему во взрослом состоянии.

Шехтман (Schechtman, 1948) сообщил, что он нашел «общеорганный антиген», который является общим для всех развивающихся органов куриного эмбриона (мозга, сердца, печени и скелетной мышцы). Однако. данные Барки с сотрудниками (Burke a. oth. 1955) и Шехтмана не были подтверждены Эбертом (Ebert, 1950, 1951, 1952, 1953) и другими исследователями. Возможно, что противоречивость данных Шехтмана и других авторов связана с тем, что Шехтман использовал недостаточно надежные методы адсорбции иммунных сывороток. Эберт, используя метод культивирования тканей и реакцию преципитации, так же как и Барки с сотрудниками, показал, что в определенных органах куриного эмбриона (сердце, мозг, селезенка) присутствуют специфичные для них антигены. Однако эти антигены, в противоположность данным Барки с сотрудниками, он обнаружил уже в ранней куриной бластодерме. Автор утверждает, что эти антигены возникают еще до появления соответствующих органов или их закладок. В другой работе Эберт (Ebert, 1951) сообщил о возникновении новых антигенов в селезенке и мозге куриного эмбриона на 18-й деньннкубации. При помощи реакции преципитации в агаровых колонках им было также установлено, что в развивающейся селезенке куриного эмбриона образуется по крайней мере три новых антигена между 12 и 18 суткажи инкубации (Ebert, 1952).

В последнее время ряд авторов опубликовал результаты исследований,



B. B. Komoros

читу в отновняет събта откатит но езиотини видиси, и својет присания принения стојет држе. ит общиот премому им освяновимен на емом обрана сотслудность изментим пермено знаимению облист сем чорь Barrin, Cammen, Minepeen ii Yin (Burke, Sullivan, Laterson a. Weed, 1944) coolumm, uso answert, coolumente appearing exposion гурнит тожно однаружит при помощи резмини преплито тоговлесь THE COMPTONO TONING MOONE 250 THEORY WHICH A HOLD HOLD PARTY. ции селенения комписиона — после 160 часов резении. Авт и уста онов 880 ласов пинходинг экспарти па другаликов экорион экспарт сто узганинатава и усениза своето окончаталного завершенти стори повъти дво по мере развина другания антистия органсават и исель

положение соглати можение выстрания антиленная портвесения спорт стор уделичивается и достигает своего окончательного вавершения стория спор 330 часов инжубации. Экспракия на дружейнию выбрионст отого периода развания реанировали с свеоронкой протие круменя дильтейтом смое свроение мужениямым вибрионст отого сурина, так из как в експракия на кружейния (ображения дильтейтом своего-периода развания реанировали с свеоронкой протие круменя дильтейтом своего-периода развания дерам стория и думеналику думена дильтейтом своего-периода развания дерам ссодням с хружейний дильтерей и курина. Поже установлено быт барки ссодням с хружейний дак уже общегают дилужения дильтейтом соглатии дильтерей и курина положение, согласно которому антиленая прижиме образам с соглатии у выбриона присорения мотретом развания, кото вышенов, возникают толькой толькой толькой толькой толькой толькой толькой тольком толь

еклойськи сте не сопынкосломся чрхи с чьхио ubomm xbhassanna sneorosan necrejossanner Dens ubu uoxonda besnann nearrachedannmen Tebxer n sassarx uharbey ubricososarante eold **अख्याविद्याः** mon en O SHIE рических аптигенов хрустаника. Ни в одном сл Grano C по присупствие антигенов, свойственных этого опыт был вилоизменен Волно-солс

глазных пузырей смешивались и смесь ставили в термостат на 24 часа. Пля контроля эти же экстракты ставились в термостат отдельно. После 24-часового стояния пробирок в термостате экстракты при помощи реакции кольцепреципитации с иммунной сывороткой против хрусталика вкесовля исследовались на наличие в них хрусталиковых антигенов. В них пробирках наблюдалась положительная реакции преципитавков положительной реакции не было. В контрольных же пробирках положительной реакции не было. В контрольных данных, Вурдеман сделал предварительное заключие, что антигены, свойственные хрусталику аксолотля, возникают в клетках головной эктодермы лишь после воздействия на них веществ

глазного пузыря. Как известно, общепринятым является мнение, что наличие в органах, специфичных для них антигенов, связано с определенной функцией этих органов. Возникает вопрос: с чем связано такое раннее появление хрусталиковых антигенов, так как функциональное отправление хрусталика начинается значительно позднее — лишь в постэмбриональный период развития. Казалось бы, что отсюда можно сделать вывод о зависимости возникновения органоспецифических антигенов хрусталика от природы закладки данного органа, а не от его функции. Однако И. И. Титовой (1957) было установлено, что антигенные свойства хрусталика, образующегося при его регенерации из радужной оболочки у тритона, оказываются сходными с антигенными свойствами хрусталика, возникающего в ходе нормального развития из презумптивного зпидермиса. Таким образом, И. И. Титовой было показано, что органы, аналогичные как в морфологическом, так и в функциональном отношениях, обладают и аналогичными антигенными свойствами, несмотря на свое развитие из различных закладок. В связи с этим вопрос о причинах такого раннего появления антигенов, свойственных дефинитивному хрусталику, остается нерешенным. В данном случае мы имеем пример очень ранней антигенной, а следовательно, и химической, дифференцировки развивающегося органа, когда еще нет никаких морфологических структур, присущих хрусталику, как органу, но уже имеются характерные для него белки.

Для более глубокого изучения процесса становления антигенной структуры развивающегося хрусталика, а также и других органов необходимо применение особых иммунологических методов исследования. С нашей точки зрения, для этих целей наибольший интерес представляет метод, предложенный Кунсом и Капланом (Coons a. Kaplan, 1950), основанный на мечении антител флуоресцентными красками и обработкой этими антителами гистологических срезов. Этот метод для изучения антигенной структуры глаза развивающегося мышиного эмбриона использовала Клейтон (Clayton, 1954); ею было установлено, что на ранних стадиях развития иммунная сыворотка против хрусталика взрослой мыши дает слабую реакцию с мозгом и несколько сильнее с глазной чашей и хрусталиковым пузырьком. Зона наивысшей флуоресценции наблюдалась вокруг полости хрусталикового пузырька. К сожалению, полученные автором данные пока еще не позволяют сделать каких-либо выводов о времени возникновения и точной локализации хрусталиковых антигенов.

В последнее время Клейтон и Фельдман (Clayton a. Feldman, 1955) опубликовали работу, посвященную изучению антигенных свойств тканей глаза 7-дневной мыши. Гистологические срезы обрабатывались иммунными сыворотками против хрусталика в прослой мыши, меченными радио-активными изотопами (КЈ<sup>131</sup>). В результате, было установлено, в частно-активными изотопами существенно различаются по количеству связанной сыворотки. Наибольшая активность была в области, включающей пигментный эпителий и наружные части палочек. Эти данные, свидетельствующие об относительно высокой концентрации хрусталиковых белков в пигментном эпителии, представляют интерес для выяснения механизма регенерации хрусталика.

¢

Б. В. Конюхов.

Наряду с изучением процесса становления антигенных свойств целых хрусталиков ряд авторов проводили также исследование антигенных свойств отдельных белковых фракций хрусталика (с. и в-кристаллинов) в онтогенезе. Зауэр (Sauer, 1939) при помощи реакции преципитации изучал антигенные свойства в-кристаллина хрусталика свиный в эмбриогенезе. Автором было установлено, что в-кристаллин появляется у эмбрионов свиньи 20-30 мм длиной, и по мере развития хрусталиков возрастает и содержание в-кристаллина. В своей работе Зауер пытается связать результаты своих опытов с данными по морфогенезу хрусталика человека. Он ссылается на данные Иды Манн (Мапп, 1928), которая наблюдала процесс образования первичных хрусталиковых волокон у эмбрионов человека 26-30 мм длиной. Из результатов сопоставления своих данных и наблюдений Иды Манн Зауер сделал заключение, что появление в-кристаллина в эмбриогенезе совпадает по времени с образованием первичных хрусталиковых волокон. Это положение автора о связи морфогенеза с изменением антигенных свойств органа, несомненно, представляет интерес. Однако для установления такой связи нельзя пользоваться случайными литературными данными, а необходимо проводить параллельное морфо-иммунологическое исследование развивающихся органов.

В последнее время была опубликована другая работа, посвященная изучению антигенных свойств кристаллинов в эмбриогенезе. Зюйдвег (Zuidweg, 1954) при помощи реакции преципитации и метода ультрамикроопределения азота по Кьельдалю изучал общее количество белка и содержание α-кристаллина у куриных эмбрионов 5—14 суток инкубации. Автором было показано, что количество α-кристаллина уменьшается в процессе развития. Зюйдвег отмечает, что особенно резкое уменьшение α-кристаллина происходит примерно с 7 или 8-го дня инкубации.

Таким образом, изложенные данные показывают, что антигенные свойства хрусталиков различных животных изменяются в процессе развития. Другим органом, который послужил для изучения процесса становления органоспецифических антигенов, является сердце. Эберт получал иммунные сыворотки против различных органов взрослой курицы (сердце, мозг, селезенка). Полученные сыворотки адсорбировались кровью и желтком, а также экстрактами из гомологичных и гетерологичных органов и использовались в реакции кольцепреципитации с экстрактами из куриной бластодермы. Иммунные сыворотки против сердца курицы, адсорбированные экстрактами из мозга, не реагировали с экстрактами из куриной бластодермы. В то же время эти же сыворотки после адсорбции их эстрактами селезенки и печени почему-то реагировали с экстрактами из куриной бластодермы. На основании этих наблюдений автор сделал заключение, что органоспецифические антигены сердца и мозга имеют общую природу в ранней куриной бластодерме. Однако позже Эбертом было сделано заключение, что этот общий «сердечно-мозговой» антигенный комплекс возникает в мозге куриного эмбриона лишь на 18-й день инкубации. Таким образом, данные Эберта, опубликованные в 1950 и в 1951 гг., не согласуются один с другим.

Результаты опытов Эберта противоречат также данным Шехтмана который сообщил, что иммунные сыворотки против мозга 20-дневного куриного эмбриона после адсорбщии экстрактами печени теряли способность реагировать с куриной бластодермой. Очевидно, иммунные сыворотки в опытах Эберта были нелостаточно адсорбированы экстрактами селезенки и печени. В 1950 г. Эберт изложил также результаты опытов, полученные при помощи метода культуры тканей. Иммунные органоспецифические сыворотки добавлялись в определенных разведениях в среду, на которой культивировались куриные бластодермы. У эмбрионов, культивирующихся на среде, в которую была добавлена сыворотка против сердца курицы, пульсирующих сердец не развивалось. В то же время пульсирующие сердца развивались у эмбрионов, которые культивирова-

лись на среде, содержащей иммунную сыворотку против мозга курицы. «Как можно видеть, результаты полученные автором при помощи метода культуры тканей, не согласуются с данными, которые были получены им же помощи реакции преципитации. Исходя из данных реакции препистеции, следовало ожидать, что иммунные сыворотки против мозга оказывать тормозящий эффект на развитие сердца в силу антигенсходства сердца и мозга на ранних стадиях развития. На основании своих опытов автор сделал заключение, что антигены, специфичные для органов курицы, присутствуют в ранней куриной бластодерме еще до появления соответствующих органов. Следует указать, что самим же Эбертом было отмечено в ряде случаев неспецифическое действие сывороток. Поэтому можно думать, что сыворотки, использованные Эбертом, не обладали достаточно высокой органной специфичностью. Другие авторы также отметили неспецифическое действие иммунных сывороток против различных органов курицы (селезенка, хрусталик) на развитие эмбрионов в культуре (Pomerat, 1949; Flickinger, Levi a. Smith, 1955).

В 1953 г. Эберт опубликовал специальную работу, посвященную изучению антигенных свойств развивающегося сердца курицы. Автор получал иммунные сыворотки против миозина сердечной мышцы курицы и адсорбировал их миозином из скелетной мышцы. При помощи реакций кольцепреципитации и микропреципитации Эберт получил данные, свидетельствующие о том, что миозин сердечной мышцы присутствует в тканях развивающегося сердца эмбрионов 1½, 2, 3, 5, 7, 9, 12, 13, 15 и 18 дней инкубации, а также в курином эмбрионе уже на стадии трех сомитов (12—13 часов инкубации), т. е. в самом начале образования за-

кладки сердца.

Автор утверждает, что сердечный мнозин, по-видимому, присутствует на еще более ранних стадиях развития и что он качественно не изменяется в ходе онтогенеза. Это положение Эберта не согласуется с результатами опытов ряда авторов, которые сообщили о качественном изменении сократимых белков в онтогенезе (Иванов и Касавина, 1948; Raeber, Schapira et Dreyfus, 1955; Иванов, Юрьев и др., 1956). В последнее время Эберт, Толман, Ман и Олбрайт (Ebert, Tolman, Mun a. Albright, 1955) опубликовали работу, в которой они сообщили, что миозин дефинитивного сердца курицы можно обнаружить при помощи реакции микропреципитации уже на стадии первичной полоски. Расположен он в эктодерме и отсутствует в энтодерме. Сначала мнозин распределен равномерно по всей эктодерме, но уже на стадни головного отростка распределение миозина ограничивается так называемыми «сердце формирующими областя-. ми», расположенными на обеих сторонах зародыша. Синтез актина дефинитивного сердца, по данным этих авторов, также начинается очень рано — на стадии головного отростка. Таким образом, синтез сократимых белков, характерных для дефинитивного сердца, по данным Эберта, Толмана. Мана и Олбрайта, начинается еще задолго до образования какихлибо клеточных элементов закладки этого органа.

Однако данные Эберта. Толмана, Мана и Олбрайта не согласуются с результатами опытов Джонсона и Лиона (Johnson a. Leone, 1955), по наблюдениям которых актомиозин дефинитивного сердца можно впервые обнаружить лишь у эмбрионов 40 часов чикубации. Авторы считают, что пульсация сердца до появления актомиозина обусловлена функциональным «предшественником» мнозина — «миозиногеном». Изложенные литературные данные показывают, что на зультаты исследований, посвященных изучению антигенных свойств тканей развивающегося сердца, в на-

стоящее время еще противоречивы

В результате наших опытов было установлено, что органоспецифические антигены, свойственные дефинитивному сердцу курицы, возникают лишь с 4-х суток инкубации и количество их возрастает в процессе дальнейшего развития (Конюхов, 1957). Марфологическое исследование, про-

веденное нами, показало, что появление органоспецифических антигенов дефинитивного сердца совпадает с периодом коренной морфологической перестройки сердца, как органа кровообращения. Если до 4-х суток инкубации сердце представляет, образно говоря, лишь расширенный пульсирующий сосуд, то после 4-х суток начинается процесс образования 4-камерного сердца со своеобразным гистологическим строением, характерным для дефинитивного сердца. В это время происходит образование перегородок сердца (межжелудочковой и межпредсердной), а синцитиальноклеточное строение миокарда, характерное для трубчатого сердца, заменяется синцитиально-мышечным. После 6 суток инкубации миокард пачинает принимать синцитиально-мышечное строение и в нем возникает много поперечно исчерченных дефинитивных мнофибрилл. В этот период развития происходит резкое падение темпа роста сердца.

Таким образом, результаты наших опытов говорят в пользу того, что появление органоспецифических антигенов, свойственных дефинитивному сердцу курицы, совпадает по времени с началом процесса образования 4-камерного сердца и предшествует его морфологической дифференцировке. Полученные данные позволяют думать о наличии глубокой связи морфо-физиологических и антигенных изменений тканей в процессе развития. Аналогичного рода данные были получены, как уже указывалось

выше, и при изучении хрусталика.

Наши данные согласуются с наблюдениями Хаана (Наап, 1955). Этот автор изучал антигенные свойства мышечных компонентов регенерирующей конечности личинки аксолотля. Он получал иммунные сыворотки отдельно к миозину и актину мышечной ткани конечности аксолотля. Иммунные сыворотки, адсорбированные экстрактами из различных тканей аксолотля, использовались для изучения химической дифференцировки регенерирующей конечности. Наряду с иммунологическим исследованием, проводилось также гистологическое изучение процесса регенерации. Мышечные белки были замечены в бластемах на 29-й день после ампутации конечностей. Гистологическое изучение показало, что в этот период в бластеме появляются пучки вытянутых клеток. В этих клетках в течение следующих 3 дней появляются поперечно исчерченные миофибриллы. Исходя из полученных данных, автор сделал предварительное заключение, что в регенерирующей конечности аксолотля можно обнаружить специфические мышечные белки по крайней мере за 3 дня до того, как можно заметить волокна скелетной мускулатуры.

Таким образом показано, что в развивающихся тканях животных обнаруживаются антигены, возникающие лишь на определенных стадиях онтогенеза и характерные для всех последующих этапов развития.

# АНТИГЕНЫ, СПЕЦИФИЧНЫЕ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕННЫХ СТАДИЙ РАЗВИТИЯ

Как известно, обмен веществ, тип биосинтеза белка, существенио изменяются в процессе онтогенеза. Каждая стадия развития характеризуется особыми, специфическими взаимоотношениями с внешней средой. Поэтому вполне логично допустить, что на каждой стадии онтогенеза в развивающихся тканях должны возникать антигены, специфичные именно для данной стадии развития. В процессе дальнейшего развития эти антигены должны исчезать и заменяться новыми антигенами, соответствующими новому, стадийно обусловленному характеру биосинтеза.

Ряд данных, полученных отдельными исследователями, подтверждает, по-видимому, это положение и показывает, что в развивающихся тканях содержатся антигены (белки), специфичные только для определенного периода онтогенеза <sup>2</sup>. Было установлено, что кровь эмбрионов кролика и

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Во всех разбираемых в этой статье работах антигенное различие развивающихся: тканей не связано с наличием в тканях индивидуальных антигенов, так как в опытах много эмбрионов и индивидуальные антигенные различия нивелировались.

морской свинки по своим антигенным свойствам отличаются от крови соответствующих взрослых животных (Lockemann u. Thies, 1910; Graffen-

berg u. Thies, 1911; Nattan — Larrier et Richard, 1931).

Трагрен (Pedersen, 1944) обнаружил в сыворотке крови эмбрионов приссэто рогатого скота и овец особый белок, названный им фетуином. Арто исследовал физико-химические свойства фетуина и нашел, что мождулярный вес этого белка равен 50 000, а изоэлектрическая точка рм = 3,5 (Pedersen, 1947). Мейерс и Дойч (Meyers a. Deutsch, 1955) провели иммунохимическое исследование фетуина. Путем фракционирования они получили три различные фракции этого белка и изучили их антигенные свойства.

Как уже указывалось, Тельфер и Виллиамс при помощи реакции преципитации в агаре изучали антигенные овойства сыворотки шелкопряда цекропии. Ими было установлено, что пять из шести изученных антигенов присутствуют на протяжении всего метаморфоза, а один антиген не обнаруживается в крови гусениц IV возраста, проявляется в конце V возраста, сохраняется в течение стадии куколки и затем исчезает во время

развития бабочки.

Дрильон (Drilhon, 1954), изучая методом электрофореза белковый состав гемолимфы шелковичного червя (Bombys mori), установил, что личиночные белки отличаются от имагинальных. Шейде (Schjeide, 1952) обнаружил в сыворотке крови куриного эмбриона антигены, которые отсутствовали в сыворотке взрослых кур. Маршал и Дойч (Marshall a. Deutsch, 1950) про помощи метода электрофореза показали исчезновение некоторых компонентов сыворотки куриных эмбрионов в процессе развития. Аналогичного рода результаты были получены также Муром, Шеном и Александером (Moore, Shen a. Alexander, 1945). Ж. Г. Шмерлинг и В. Д. Успенская (1955) установили присутствие белков, специфичных для эмбриональной сыворотки кролика и крысы. Аналогичные данные были получены на крысах А. Е. Гурвичем и Н. Г. Корсаевской (1956).

Многими исследователями было показано, что гемоглобин зародышей человека и животных существенно отличается от гемоглобина взрослых особей. Это различие наблюдается по целому ряду признаков, как, например, резистентность к щелочам, сродство к СО<sub>2</sub> и О<sub>2</sub> химическая структура, конфигурация кристаллов и т. д. (Haurowitz, 1929; McCarthy, 1933; Brinkman, Wildshut a. Wittermans, 1934; Nall, 1934; Brinkman a. Jonkis, 1935, и др.), и, в частности, по своим антигенным свойствам (Darrow, Nowakovsky a. Austin, 1940; Chernofi, 1953; Goodman a. Campbell, 1953; и др.).

Следует отметить, что количество зародышевого гемоглобина к моменту рождения составляет 70—80% от общего количества гемоглобина, но уже в течение первых 5 месяцев постэмбриональной жизни он быстро замещается другим гемоглобином, характерным для взрослого состояния (Beaven a. White, 1953; Shulman a. Smith, 1954). Миллер (Miller, 1953), изучая антигенный состав эритроцитов голубя, установил исчезновение двух антигенов в течение первых месяцев постэмбриональной жизни.

Таким образом показано, что в сыворотке крови и эритроцитах различных видоз животных содержатся антигены, характерные лишь для опреселенного периода развития Отдельные данные позволяют думать, что тато же рода антигены присутствуют и в других развивающихся тканях. Эк, еще в 1914 г. И. Л. Кричевским было установлено, что головастик и

ные кричевского были подтверждены и уточнены Р. Ф. Аверкиной (1956).

В. В. Аврех и Е. С. Геронимус (1937) при помощи реакции преципитации устоновили, что различные стадии онтогенеза пчел (4- и 9-дневные личинки, куколки, молодые пчелы) отличаются друг от друга по своим антигенным свойствам и что в процессе онтогенеза происходит закономерное изменение этих свойств.

Барки, Салливэн, Питерсен и Уид сообщили, что на определенных ста-

диях развития в хрусталике содержатся антигены, характерные только для этих типов развития. Так, по данным этих авторов 96-часовой хрусталик реагирует с сывороткий против 160-часового хрусталика, но не с сывороткой против 300-часового хрусталика, а 120-часовой хрусталик реагирует с сывороткой против 300-часового хрусталика, но не с сывороткой против зоо-часового хрусталика, но не с сывороткой против хрусталика взрослой курицы. К сожалению, авторы не проводили детального морфологического исследования развития хрусталика, вследствие чего присутствие тех или иных антигенов на определенных стадилу эмбриогическое страники для хрусталиков этих стадий. Как известно, морфологическое строение хрусталиков куриных эмбрионов 300 часов инкубации и хрусталиков взрослой хурицы очень сходно. Поэтому совершенно не ясно, почему хрусталики эмбрионов 120 часов инкубации реагируют с сывороткой против хрусталик взрослой курицы.

Макулла (Maculla, 1948), изучая при помощи реакции связывания комплемента антигенные свойства мышиной селезенки, показала, что сыворотки против дифинитивной селезенки не реагируют с экстрактами из эмбриональной мышиной селезенки. Она сделала заключение, что ткани селезенки эмбрионов и взрослых животных имеют различные антигенные свойства. О. Е. Вязов (1953, 1956, б) обнаружил в различных органах (печень, почка, селезенка и кишечник) эмбрионов ряда животных (мышь, крыса, свинья, обезьяна) антигены, характерные для определенных этапов эмбрионального развития и отсутствующие в тканях соответствующих взрослых животных. Им было также показано, что содержание этих антигенов изменяется в процессе развития в определенной для каждого органа последовательности. Жакке и Стег (Jacque et Steg, 1954) обнаружили в развивающихся тканях эмбрионов крупного рогатого скота, курицы, крысы и мыши, содержащих большое количество митозов, особый «митотический» антиген. Спар, изучая антигенные свойства различных стадий развития лягушки (бластулы, гаструлы и нейрулы) при помощи реакции преципитации в агаре, показал исчезновение некоторых антигенов на стадиях гаструлы и нейрулы.

Изложенные выше данные позволяют думать, что в тканях животных, находящихся на определенных этапах онтогенеза, содержатся антигены, характерные только для этих этапов развития. К сожалению, большинство авторов, изучавших антигенные свойства развивающихся тканей, не связывали эти специфичные для определенных стадий онтогенеза антигены с морфо-физиологическими особенностями развития.

В результате изучения антигенных свойств развивающегося сердца курицы при помощи реакции анафилаксии с десенсибилизацией нами былс установлено, что в тканях сердца 4-суточных эмбрионов содержатся характерные для этих стадий развития антигены, которые затем исчезают и не обнаруживаются у эмбрионов 6 суток инкубации. Эти антигены были названы нами стадиоспецифическими. Морфологическое изучение показало, что в период обнаружения стадиоспецифических антигенов начинается процесс преобразования трубчатого сердца в 4-камерное. В этот период развития наблюдается высокий темп роста ткани сердца, а гистологическое строение миокарда в основных чертах сходно со строением миокарда эмбрионов ранних сроков инкубацин. Можно думать, что наличие стадиоспецифических антигенов в эгот период развития связано с определенными морфо-физиологическими особенностями трубчатого сердца. Нами была обнаружена также вторая группа стадиоспецифических антигенов. Эти антигены появляются в тканях сердца развивающихся эмбрионов на 10-12-е сутки инкубации и исчезают после вылупления.

В результате изучения антигенных свойств развивающегося хрусталика утки было установлено, что ткань хрусталика эмбрионов 90 и 130 часов инкубации содержит антигены, специфичные лишь для этих этапов разви-

тия. Эти стадиоспецифические антигены исчезают к 8 суткам инкубации и обнаруживаются в дальнейшем на протяжении остального периода обнаруживаются в дальнейшем на протяжении остального периода изучение показало, изучение стадиоспецифических антигенов в ткани хрусталика эмбриовранических антигенов в ткани хрусталика эмбриовранических антигенов в ткани хрусталика эмбриовранических хрусталиковых волокон, определяющим наивысший темп роста всего хрусталика, и с наибольшей концентрацией в хрусталике рибонукленновой кислоты. Возможно, что присутствие в ткани хрусталика эмбрионов 90 и 130 часов инкубации стадиоспецифических антигенов связано с вышеуказанными морфо-физиологическими особенностями развивающегося хрусталика в этот период эмбриогенеза.

#### **ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

Анализ данных, изложенных в настоящей статье, показывает, что в развивающихся тканях животных можно выделить по крайней мере три основные группы антигенов:

I — антигены, присутствующие на всех этапах развития — в и доспецифические антигены; эти антигены отражают видовую

специфику процесса развития животных;

II — антигены, возникающие на определенных стадиях развития и присутствующие на всех последующих этапах онтогенеза — органо- (ткане) - специфические антигены; эти антигены характерны для дефинитивных органов (тканей) и отражают морфо-физиологическую специфику развития этих органов (тканей);

III — антигены, присутствующие лишь на определенных стадиях развития, такие антигены были названы нами стадиоспецифическими. Эти антигены отражают, по-видимому, стадийно обусловленную морфологическую и биохимическую разнокачественность одной и той же

развивающейся ткани на разных этапах онтогенеза.

В пользу выдвигаемого положения о выделении трех основных групп антигенов говорит вся вышеприведенная литература. Анализ литературных данных показал, что самые различные антигены, обнаруженные в развивающихся тканях, могут быть легко отнесены к той или иной группе. Принадлежность тканевых антигенов к определенным группам более четко показывает их биологическую роль в процессе развития организма.

Изменения этих трех групп антигенов в процессе развития определенным образом связаны одно с другим. Так, ряд авторов считает, что появление одних антигенов совпадает по времени с исчезновением других (Spar, 1953; Beaven a. White, 1953, и др.). Результаты наших опытов также показали, что появление органоспецифических антигенов дефинитивного сердца курицы совпадает с периодом исчезновения стадиоспецифических антигенов, характерных для трубчатого сердца (4-5-е сутки инкубации). Можно думать, что в периоды возникновения и исчезновения тех или иных антигенов, а также в периоды только возникновения новых антигенов происходит изменение типа биосинтеза белков. Следует отметить, что эти же периоды (гаструляция, нейруляция, 4—5-й день инкубации и др.) совпадает по времени с установленными другими авторами критическими периодами развития (Трифонова, 1930; Petersen, 1956, и др.). Эти данные позволяют нам надеяться, что иммунологическое изучение развивающихся тканей позволит осуществить более точную периодизацию развития животных и выяснить, с чем связаны критические периоды их развития.

Анализ литературы и проведенное нами изучение морфогенеза сердца и хрусталика показали, что изменения антигенов развивающихся органов связаны определенным образом с измененнями морфологической структуры этих органов, и что антигенные изменения, как правило, предшествуют морфологическим. Это свидетельствует о том, что антигенная дифферен-

A STATE OF THE STA

110

цировка предшествует морфологической, что соответствует известному положению согласно которому биохимическая дифференцировка предшествует морфологической. Изучение антигенных свойств развивающихся тканей может способствовать пониманию ранней детерминации органов и их закладок, и разъяснению феномена индукции и тех формообразовательных процессов, которые развертываются в эмбриогенезс.

#### ЛИТЕРАТУРА

Аверкина Р. Ф. 1956. Сравнительное изучение антигенных свойств иканей живот ных различных видов на разных стадиях развития. Сообщ. 1. Сравнительное нежчен ние антигенных свойств мышечной ткани лягушки (Rana ridibunda) и тритой (Triturus gristatus). Бюл. эксперия биол. и мед. 41, 2, 70—74.

Аврех В В и Геронимус Е. С. 1937. Серологический анализ онтогенела у пчелых Бюл, эксперим. биол. и мел., 4. 6, 505. Блинов 肯比 1935. Факторы М и N эритроцитов человека и их практическое значе-

риннов при кирургии, 108, 114.

Вовк С. 14. 11938. К вопросу об органоспецифичности печени. Тр. Кафедри патол. физиол Киевск. мед. ин-та, 6, 93—120. Киев.

В 3 о в О Е 1952. Введение к изучению иммунологии эмбриогенеза. Успехи соврем биол. 33 11, 47—63.—1953. Некоторые данные по изучению андигенных свойств эмбриональных тканей. Бюл. эксперим. биол. и мед., 36, № 8, 55—59.—1956 а. Иммунология эмбрионального развития. В кн. «Проблемы современной эмбриологин 311-317.—1956б. Некоторые результаты изучения антигенных свойств эмбриональных тканей. В кн. «Вопросы иммунологии нормальных и элокачественных тканей» 1941 М.

Г.у.рвич А. Е. и Кар саевская Н. Г. 1956. Исследование сывороточных в онтогенезе электрофорез преципитатным методом. Биохимия. 21.

746-753

Добровольский С. 1907. Ueber Cytotoxine der Ovarien. Gynaek Rundsch., 3, III. Дондуга А. К. 1955. Фагоцитарная и воспалительная реакция на разных этапах онтогенеза, эксперименты на курином зародыше. Докл. АН, СССР, 104, № 6,

Жуков-Вережников Н. Н. 1944. Илья Ильич Мечников и биологические основы иммунологии. Успехи соврем. биол., 18. вып. 1, 93—105.—1956. Биологические основы учения об антигенах. Тез. докл. XIII В есоюзн. съезда гигиен., эпидемиол.,

микробиол, и инфекц., 55—57. Л. Земцова О. М. и Терехова А. А. 1928. Групповая антигенная дифференцировка человека в процессе онтогенеза. Тр. микробиол. НИИ Наркомпроса. 4, 238. Иванов И. и. Касавина Б. С. 1948. Сравнительное биохимическое изучение

контрактильных белков поперечнополосатых мышц на различных ступенях фило-и онготенеза. Докл. АН СССР, 60, 417.

изонголенеза. Докл. Агг СССР, 60, 417.
Иванов И. И., Юрьев В. А., Кадыков В. В. Крымская Б. М., Монсееваа В.П., и Тукачинский С. Е. 1956. Белки проактомиозинового комплекса в онголенезе. Докл. АН СССР, 111, № 3, 649—651.

в онголенезе. Докл. АН СССР, 111, № 3, 649—651.

Конножова Б В 1956а. Изучение антигенных свойств тканей и органов животных вонголенезе. Сообщ. 1. К вопросу о видовой антигенной специфичности хрусталийа. Бюл. Эксперим. биол. и мед. 41, 4, 67—69—1956в. То же. Сообщ. 11. Об органиой специфичности хрусталика. Бюл. эксперим. биол. и мед. 41, 5, 59—62—1956в. По же. Сообщ. 11. Исследование видовой и органной специфичности хрусталика при омоги реакции кольцепреципитатить. Бюл. эксперим. биол. и мед. 42, 9, 55—59—1957а. То же. Сообщ. 10. Исследование видовой и органной андигенной специфичности сердива курицы в эмбриоветсяе. Бюл. эксперим. биол. и мед. 43, 6, 77—82—19576. То же. Сообщ. 10. О сталигоспецифических антигенах хрусталика. Бюл. эксперим. биол. и мед. 43, 6, 77—82—19576. То же. Сообщ. 10. О сталигоспецифических антигенах хрусталика. Бюл. эксперим. биол. и мед. 44, 12. Косперим. биол. и мед. 44, 12. Косперим. биол. и мед. 44, 12. Косперим. Биол. эксперим. Сиол. и мед. 44, 12. Косперим. Биол. эксперим. Эксперим

ලිගෙල්ල ලින් ලබ ini sib redi negandengarahi .Cel .K .K aozuurea Theren. Reop. uponer. Meriniora. Man. All C (Opur. D Ald

Approved For Release 2009/08/04: CIA-RDP80T00246A009700450002-4

d. Zool. Inst. Wien. 1883, 6, 1).—1900a. Sur l'influence de l'organisme sur les toxines. Sur la spermotoxine et l'antispermotoxine, 1900b. Ann. de l'Inst. Pasteur, 14, No. 1, Притрыкесв Г. Т. 1952. О дифференциации антигенов животных клеток реакцией живень с десенсибилизацией. Ж. микробиол., эпидемиол. и иммунол., 2. Сета в В. И. 1937. О специфичности иммунных невротоксических сывороток. Тр. теля. клин. 1 ММИ, 3, 6 (11), 167—174. М.

житова И. И. 1967. Изучение антигенных свойств хрусталика в процессе вольфовской регенерации у Triturus taeniatus. Бюл. эксперим. биол. и мед., 43, 6, 70—73. в фонова А. Н. 1939. Критические периоды эмбрионального развития и осевой физнологический градиент. Архив анатомии, гистол. и эмбриол., XXII, вып. 1, 94—104.

В. Б. 1935. Появление агглютиногенов у человеческих эмбрионов. равнберг Казанск. мед. ж., 8-9, 1025-1029.

Хорошко В. К. 1910. Об анафилаксии к нервой ткани и невротоксинах. Ж. невропатол., и психнатр. им. Корсакова, 5-6, 1560-1574.

патол., и психнатр. им. корсакова, 5—6, 1500—1574.

Шмерлинг Ж. Г. и Успенская В. Д. 1955. Об эмбриональных сывороточных белках крысы и кролика. Биохимия, 20, 1, 31—41.

Веаven G. H. a. White J. C. 1953. Detection of foetal a. sicklecell haemoglobins in human anaemias. Nature, 172, No. 4387, 1006.

Bornstein S. a. Israel M. 1942. Agglutinogens in foetal erythrocytes. Proc. Soc. Exptl. Biol. and Med., 49, No. 4, 718—720.

Briles W. E., Mc Gibbon W. H. a. Irwin M. R. 1948. Studies of the time of development of cellular antigens in the chicken Genetics 23 No. 1 07 lopment of cellular antigens in the chicken. Genetics, 33, No. 1, 97

Brinkman R. a. Jonkis J. H. P. 1935. The occurence of several kinds of haemo-globin in human blood. J. Physiol., 85, 117—126.

Brinkman R., Wildshut A. a. Wittermans A. 1934. On the occurence of two kinds of haemoglobin in normal human blood.—J. Physiol., 80, 376—387.

Burke V. Sullivan N. P., Petersen H. a' Weed R. 1944. Ontogenetic change in antigenic specificity of the organs of the chick. J. Infect. Diseases, 74, 225-233.

Ten Cate G. a. van Doorenmaalen W. 1950. Analysis of the development of the eye-lens in chicken a. frog embryos by means of the precipitin reaction. Proc. Koninkl. nederl. akad. wet., 53, No. 6, 894--913.

Chernoff M. D. 1953. Immunological studies of hemoglobins. II. Quantitative precipitin test using anti fetal hemoglobin sera. Blood., 8, No. 5, 413—422.

Clayton R. M. 1951. Antigens in the developing new embryo. Nature, 168, No. 4264, 120-121.-1953. Distribution of antigens in the developing new embryo. J. Embryol. and Exptl. Morphol., 1, No. 1, 25-42.-1954. Localization of embryonic antigens by antisera labelled with fluorescent dyes. Nature, 174, No. 4440, 1059.

Clayton R. M. a. Feldman M. 1955. Detection of antigens in the embryo by labelled antisera. Experientia, II, No. 1, 29—31.

Coons A. H. a. Kaplan M. H. 1950. Localization of antigens in tissue cells. J. Exptl. Med., 91, No. 1, 1-13.

Coper R. S. 1946. Adult antigens (or specific combining groups) in the egg, embryo a. larva of the frog. J. Exptl. Zool., 101. No. 2, 143—172.—1948. A study of frog egg antigens with serum-like reactive groups. J. Exptl. Zool. 107, No. 3, 397—438.—1950. Antigens of frog embryos a. of adult frog cerum studied by diffusion antigens into agar columns containing antisera. J. Exptl. Zool., 114, No. 2, 403—420.

Darrow R. R., Nowakowsky S., a. Austin M. H. 1940. Specificity of fetal a. adult human hemoglobin precipitins. Arch. Pathol., 30, 873—880.

Dailhon A. 1954. Etude èlectrophorétique des protéines de l'hemolymphe du Bombyx

Drilhon A. 1954. Etude èlectrophorétique des protéines de l'hemolymphe du Bombyx mori au cours de son cycle de croissance. C. r. Acad. sci., 238, No. 25, 2452—2454. Ebert J. D. 1950. An analysis of the effects of anti-organ sera on the development, in

vitro, of the early chick blastoderm. J. Exptl. Zool., 115, No. 2, 351-377.-1951. Ontogenetic change in the antigenic specificity of the chick spleen. Physiol. Zool., 24, N 1, 20-41.—1952. Appearance of tissue-specific proteins during development. Ann. N. Y. Acad. Sci., 55, Art. 2, 67-85, 1953. An analysis of the synthesis a. distribution of the contractile protein, myosin, in the development of the heart. Proc.

Nat. Acad. Sci. U. S. A., 39, N 4, 333-344

Ebert J. D., Tolman R. A., Mun A M a Albright J. F. 1955. Ann. N. Y. Acad. Sci., 60, Art. 7, 968-986.

Flickinger R. A. a. Nace G. W. 1952 An investigation of proteins during the development of the amphibian embryo Exptl. Cell. Res., 3, No. 2, 393-405. Flickinger R. A., Levi E. a. Smith A. E. 1955. Some serological experiments

relating to the embryonic development of the lens. Physiol. Zool., 28, No. 1, 79-85. Goodman M. a. Campbell D. H. 1953. Differences in antigenic specificity of

human normal adult, fetal a. sickle cell anemia hemoglobin. Blood, 8, N 5, 422-433. Graffenberg E. u. Thies J. 1911 Uber die Wirkung des arteigenen foetalen Serums auf normale u. trachtige Meers nweinchen und über Toxizitat des Serums im Puerperium. Z. Immunitäts forsch., 9, 749.

Guggenheim A. 1929. Über Antigenfunktionen der Lipoide des Eidotters. Z. Immunitätsf, 61, 361-380.

Hall F. G. 1934. Hemoglobin function in the developing chick. J. Physiol., 83, 222-228.

Harding C. V., Harding D. a. Perlmann P. 1954. Antigens in sea urchin hybrid embryos. Exptl. Cell. Res., 6, No. 1, 202—210.

Haurowitz F. 1929. Über die Spezifität der Hämoglobine u. die v. Krügersche Reseiten 7. Dhysiol. Chomia 183 78 -87.

action. Z. Physiol. Chemie, 183, 78--87.

I d z u m i S. 1924. Biochemische u. serologische Untersuchungen v. bebrüteten Hühnereiern. Mit. a. d. Med. Fak. Univ. Tokyo, 32, 197. I w a e S. 1915. Mit. med. Ges. zu Fukuoma, 9, I. (Needham J. «Chemical embryology»,

Jacquet J. et Steeg L. 1954. Sur um antigéne rensermé dans distérents tissus en cours de multiplication cellulaire. C. r. Acad. sci., 239, No. 9, 626—628.

Johnson J. S. a. Leone C. A. 1955. The ontogeny of proteins of the adult chicken

heart as revealed by serological techniques. J. Exptl. Zool., 130, No. 3, 515–554.

Kemp T. 1930. Über den Empfindlichkeitsgrad d. Blutkörperchen gegenüber isohämag-

glutininen im Fötalleben u. im Kindesalter bei Menschen. Acta pathol. et microbiol. scandinav, 7, 146—156.

Lockemann G. u. Thies J. 1910. Uber d. Katalasengehalt d. mutterlichen und foetalen Kaninchenblutes und über d. Wirkung d. foetalen Serums auf d. arteigne

Tier. Biochem. Z., 25, 120.

Maculla E. S. 1948. The immunochemistry of mouse tissue components. III. A comparison of the antigenic composition of the embryonic mouse organs with that of adult mouse organs a. with mouse tumors. Yale J. Biol. and Med. 20 299—314.

McCarthy E. F. 1933. A comparison of foetal a. maternal haemoglobins in the goat.

Mann I. 1923. The development of the human eye. Cambridge.

Marshall M. E. a. Deutsch H. F. 1950. Some protein changes in fluids of the developing chicken embryo. J. Biol. Chem., 185, 155—161.

Meyers W. M. a. Deutsch H. F. 1955. Immunological studies of fetuin. Arch. Biochem. and Biophys., 54, No. I, 38—44.

Millier W. J. 1953. The time of appearance of species-specific antigens of Columba guinea in the embryon of backcross hybrids. Physiol. Zool., 26, No. 2, 124—130.

Moore D. H., Shen S. C., a. Alexander C. S. 1945. The plasma of developing chick a. pig embryos. Proc. Soc. Exptl. Biol. and Med., 58, 307.

Nace G. W. a. Schechtman A. 1948. Development of non-vitelloid substances in the blood of the chick embryo. I Exptl. Zool. 108, 217—224. 1082. Social chicken

blood of the chick embryo. J. Exptl. Zool., 108, 217-234,-1953. Serological studies of the blood of the devloping chick embryo. J. Exptl. Zool., 122, No. 3, 423—448.—1955.—
Development in the presence of antibodies. Ann. N. Y. Acad., Sci., 60, Art. 7, 1038—1055. ttan-Larrie L. ct Richard L. 1939. Pouvoir antigéne du sang foetal.

Nattan-Larrie L. et Richard L. 1939. Pouvoir antigéne du sang foetal. C. r. Soc. Biol. 107, 668.

Pedersen K. O. 1944. Fetuin, a new globulin isolated from serum. Nature, 154, No. 3914, 575.—1947. Ultracenrifugal a. electrophoretic studies on fetuin. J. Physical.

Coll. Chem., 51, No. 1, 164—174.

Perlmann P. a. Gustafson T. 1948. Antigens in the egg a. early developmental

Perlmann P. 1953. Soluble antigens in sea-urchin gametes a. developmental stages. Exptl. Cell, Res., 5, No. 2, 394—399.

Petersen N. 1956. Die kritischen Perioden heim Ausbruten der Hühnereier. Geflügelhof., 19, No. 21, 347—348.

Pomerat C. M. 1949. Morphogenetic effects of spleen antigen a. antibody administrations to chick embryos. Exptl. Cell. Res., Suppl., 1, 578-581.

Raeber L., Schapira G. et Dreyfus Jean Claude. 1955. Sur une nouvelle-proteine musculaire, la "métamyosine". C. r. Acad. sci., 241, No 15, 1000—1003. Rössle R. 1905. Ueber die chemische Individualität der Embryonal-zellen. Münchener med. Wochenschr., 52, 1276.

Sander F. 1953. Absolute Konstanz der Blutgruppen-und Aktoreneigenschoften? Z. ges. innere Med., 8, No. 24, 1106—1114.

Sauer F. C. 1939. Development of beta crystallin in the pig and prenatal weight of

Sauer F. C. 1939. Development of beta crystallin in the pig and prenatal weight of the lens. Growth, 3, 381.

Schechtman A. M. 1947. Antigens of early development stages of the chick. J. Exptl. Zool., 105, No. 3, 329—348.—1948. Organ antigen in the early chick embryo. Proc. Soc. Exptl. Biol. and Med., 68, No. 2, 263—266.—1952. Physical and chemical changes in circulating blood. Ann. N. Y. Acad. Sci., 55, Art. 2, 85—97.—1955. Ontogeny of the blood a. related antigens a. their significance for the theory of differentiation. B. KH. "Biological specificity and Growth", p. 3—33. Princeton.

Schechtman A. M. a. Hoffman H. 1952. Serological studies on the origin of globulins in the serum of the chick embryo. J. Exptl. Zool., 120, No. 2, 375—330.

Schechtman A. M. a. Nishihara T. 1955. The cell nucleus in relation to the problem of cellular differentiation. Ann. N. Y. Acad. Sci., 60, Art. 7, 1079—1095. Schjeide O. A. 1952. Embryonic-specific antigens in the serum of the developing

Schjeide O. A. 1952. Embryonic-specific antigens in the serum of the developing chick embryo. Doct. Thesis, 1952. (Цит по Schechtman A. M. 1952). Schokaert J. 1929. Sur les hemo-agglutinogenes de Landsteiner. C. r. Soc. Biol..

Schulman I. a. Smith S. H. 1951. Fetal a. adult hemoglobins in hemolytic disease-of the newborn. Amer. J. Diseases Children, 87, No. 2, 167-178.

Изменение антигенных свойств тканей животных

113

Spar G. L. 1953. Antigenic differences among early developmental stages of Raxa

pipiens. J. Exptl. Zool., 123, No. 3, 467—497.

Telfer W. H. a. Williams C. M. 1953. Immunological studies of insect metamorphosis. I. Qualitative a. quantitative description of the blood antigens of Cecropia silkworm. J. Gen. Physiol., 36, No. 3, 389—413.

Ter A. 1947. An auto-antibody concept of cell structure, growth a. differentiation Growth 10 (suppl. 6th Sympos). 7—10—1948. Fortilization a immunity. Physiol.

Growth, 10 (suppl. 6th Sympos.), 7—19.—1948. Fertilization a. immunity. Physiol. Revs. 28, No. 2, 180—213.—1955. Ontogeny of immunological properties. В кн. "Analysis of Development". 1955, 556—573. Philadelphia — London.

19518 от Development . 1955, 556—575. Philadelphia — London.
185 P. 1947. The problem of specificity in growth a. development, Yale J. Biol. and Med., 19, No. 3, 235.—1950. Perspectives in the field of morphogenesis. Quart. Rev. Biol., 25, No. 2, 177—198.—1955. Specificity in growth control. В кн. "Biological specificity and Growth". Princeton.

witebsky E. et Szepsenwol J. 1934. Recherch de l'antigene "Forsmann" dans l'oeuf et dans certaines regions de l'embryon de poulet. C. r. Soc. Biol., 115, 1019. Voer de man M. W. 1950. Over de toepassing van serologische methodes in de experi-

mentele embryologie. Verslag. Koninike. Neder. akad. wet. (Amsterdam). 59, No. 5, 58. (Цит. no Woerdeman, M. W. 1953).—1953a. The differentiation of the crystalline lens. J. Embryol and. Exptl. Morphol., 1, No. 3, 301—305.—1953b. Serological methods in the study of morphogenesis. Arch. néerl. Zool., 10, Suppl. I, 144—159.—1955. Immunological approach to some problems of induction and differentiation. R. vu. "Biological approach to some problems of induction and differentiation. the study of morphogenesis. Arch. neerl. Zool., 10, Suppl. 1, 144—159. — 1955. Infimunological approach to some problems of induction and differentiation. B κμ. "Biological specificity and Growth". Ed. Butler E. Princeton. 33—35.

Zuidweg M. H. J. 1954. Quantitative determination of the α-crystallin fraction of the eye lenses of chick embryos in various stages of development. Proc. Koninkl. nederl. akad. Wet., Ser. C., 57, No. 1, 115—124.

25X1



# КОМПЛЕКСИРОВАНИЕ БЕЛКОВ СЫВОРОТОК КРОВИ В РЕЗУЛЬТАТЕ ВОССТАНОВЛЕНИЯ ПОСЛЕДНИХ цистеином в кислой среде

А. Я. КУЛЬБЕРГ

Отдел биохимии Института эпидемиологии и микробиологии, им. Н. Ф. Гамилея, Москва

По современным представлениям [1] молекула антитела отличается от молекулы нормального глобулина лишь структурой небольших участков ее поверхности, определяющих их специфические свойства и называемых антидетерминантами.

Исходя из того, что дисульфидный каркас в значительной степени обеспечивает устойчивость структуры белковой глобулы [2], представлялось интересным выяснить, как будет влиять на специфическую активность антител обработка последних восстановителями, частично разрушающими этот каркас или, другими словами, как отразится на специфической активности антител такая деформация их молекул.

Нами было обнаружено, что преципитационные свойства иммунных сывороток нарушаются в значительной степени в результате восстановления цистеином лишь тогда, копда воздействие последнего на белки происходит в кислой среде. В связи с этими наблюдениями представляло интерес исследовать, какие химические и физико-химические изменения сывороточных белков происходят в результате их восстановления в кислой среде.

Настоящая работа посвящена электрофоретическому анализу обработанных подобным образом цельных сывороток крови и их очищенных ү-глобулиновых фракций.

## материалы и методы

В опытах использовали: нормальную бычью сыворотку и полученные из нее высаливанием сернокислым аммонием фракции альбумина и у-глобулина, лошадиную противодифтерийную антитоксическую и иммунную ослиную антифлекснеровскую сы-

В качестве восстановителя использовали кристаллическую соль солянокислого цистенна. Сыворотки обрабатывали различными концентрациями цистенна при ряде значений рН, причем длительность контакта с цистеином была равна 1 часу при комнатиой температуре, после чего сыворотку подвергали диализу на холоду против большого объема веронал-мединалового буфера, рН 8,6 и  $\mu$  0,1 в течение 35—40 час.

Опыты проводили в аппарате для свободного электрофореза фирмы Хильгера с Опыты проводили в аппарате для свооодного электрофореза фирмы лильтера с оптической системой по Фильпоту — Свенсону. Наблюдения оптической границы пронзводили в монохроматическом зеленом свете. Все опыты выполняли в буфере выше-указанного состава при 4°. Электрофорез проводили при 12 mA и 5,75 V/см.

Определение подвижности белковых фракций производили (по нисходящей границе) по формуле:

$$U = \frac{l}{0.7 \cdot i \cdot F}$$

где l — расстояние от  $\epsilon$  до данной границы в cм, 0,7, — увеличение прибора, t — время  $oldsymbol{s}$  **се**к.,  $oldsymbol{E}$  — градиент потенциала.

Относительная концентрация белковых компонентов исследуемой электрофореграммы определяли по методу, описанному Тизелиусом и Кабатом [37] и выражаль в весовых процентах.

При сравнении отдельных электрофореграмм, полученных в различных опытах, для анализа использовали белковые растворы одинаковой концентрации (20 мг в мл). Фотосъемку производили через одинаковые промежутки времени с момента начала электрофореза и при одинаковых положениях наклонной щели.

#### **РЕЗУЛЬТАТЫ**

На рис. 1 представлена электрофореграмма противодифтерийной лошадиной сыворотки спусти 90 мин. с момента начала электрофореза. На ней видны 4 основные компонента этой сыворотки (за исключением α-глобулина), подвижность которых, вычисленная, как и в остальных

 Рис. 1. Электрофореграмма лошадиной иммунной сыворотки.
 Восходящая граннца, 90 мин. электрофореза



случаях, по нисходящей границе на основании трех параллельных опытов, указана в табл. 1. Необходимо оговориться, что здесь, как и в остальных опытах, мы не стремились получить полное электрофоретическое разделение всех белков сывороток, ибо нас интересовало поведение лишь крайних по подвижности компонентов: альбумина и у-глобулинов При сравнении вышеуказанной электрофореграммы с электрофореграммой противодифтерийной лошадиной сыворотки, обработанной 1,66%-ным цистеином при рН 3,7 (рис. 2), можно обнаружить весьма большие различия. Действительно, на этой электрофореграмме обнаруживается новый р-компонент с подвижностью, близкой к у1-глобулинам, наряду со значительным уменьшением пиков альбумина (~33%) и в любулина и полным исчезновением у1- и у2-глобулинов.

Рис. 2. Электрофореграмма лошадиной иммунной сыворотки, обработанной 1,66%-ным цистеином при рН 3,7. Восходящая граница, 90 мин. электрофореза

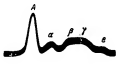


Вышеуказанные изменения не наблюдались при обработке лошадиной сыворотки 1,66%-ным цистеином при рН 4,7.

В результате восстановления 1,66%-ным цистеином при рН 3,7 (рис. 3, 4) нормальной бычьей сыворотки также происходит образование

Рис. 3. Электрофореграмма нормальной бычьей сыноротки.

Нисходящая граница, 70 мин. электрофореза



нового в-компонента с подвижностью, промежуточной между  $\alpha$ - и  $\beta$ -гло-булинами (табл. 2). Одновременно происходит уменьшение пика альбумина ( $\sim$ 29%) и исчезновение  $\alpha$ - и  $\beta$ -глобулинов. Что же касается пика

Рис. 4. Электрофореграмма нормальной бычьей сыворотки, обработанной 1,66%-ным цистенном при рН 3,7. Нисходящая граница, 65 мин. электрофореза



у-глобулина, то, сохранив прежнюю подвижность, он значительно уменьшается по величине ( $\sim 50\%$ ). Одновременно обнаруживается заметная электрофоретическая гетерогенность остатка у-глобулина и чрезвычайно медленное отделение его от р-компонента (полное обособление его не происходило даже после 3 часов электрофореза).

43				A A	LÂYATY.								
•		- A		on all	er san san		ш.			T LO	л и ц	<b>4.18</b>	
Электрофоретическа ослиной и лошадино	ROD R	<b>Мин</b> т Вижно	S GEIEG GOD [I]	OTHO:	нтель	ino co	НЦЕНТ	рация інстен	белко ном п	BLIX PH (Pa	компо вътри	33 O 33 O 31 O	
तृत्राम्य ब्ह्यक्कीक्काउ	Элеторофореническая полнижность П—00-сельсек-БУ=0						Олючиствия концентрация Сэлков-13 ко понентов (в. все. 53)						
	ஹ்டு	рис <b>Зу</b> линг				альбу-							
	MHH	و ن	β	វិន	ъ	in the second	MHA:	7 1	ja.	្ ឆ	ω,		
Пошадиная неиме- пенная стеородка Пошадиная неиме-	7,8		5,8	3,2	1,3		24,0		19.0	47.2	9 8		
ලාගන රෝවරාලට ගත ද්රව්‰ිවන ගැනෙනාගේ ලෝ ල්යි 3.7	90	Ĥ			i in Unit	7	16.0		0.00				
Homenmee Gree- footse offesoren- footse offesore	7.6	8				, 4 1	40,0	15	9,2			7.9 t	
мистенном при рК 437 Ослиная неломенен-	7.8		5.3	3,21	.1.3		24,2	1 1 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	8	47.0	9,8		
THE CHECOPORTS RESIDENCE OF CONTROL CO	0.9	0.3	913 1		27,9°		25,2	21,7	7,2		45,9		
тешом при рН:8,7 Озиная втворогая обработация	8.8					3,9	19,8		- 3		-	80.	
10加m 时间 11pm pH 8,7	8,8	6,5	5,3+	=	2,7		25 <b>,1</b>	13,8	11,7		49,4		

При восстановлений 1,66%-ным цистейном при рН 4.7 нормальной бычьей сыворолки ее электрофоретическая картина ничем не отличает ся от картины неоорабоданной сыворолки.

Рис (5: Электрофореграмма: нормаль ной бучей сыворотки, собработанной уголько ин Сыр (13.7. На Инсходящая граница, 65 мин. электрофореза

№ При слежирофорезе (беньси, съворожив обработанной только врого до рН 8,7 (рис. 5), не полемоста новый слежирофоренический компонент не изменяется величина пиха слежирофоренраммы В результале обрапость» глобулинового спектра электрофоренраммы В результале обработки 1,66%-ным шистенном при рН 3,5 смеся бычьего у глобулина и



альбумина с небольной примесью оттобущна взятых в отношений и прис. 6, 7), были получены изменения, кналогичные обнаруженным, цельной снвороже, при этом полностью исчезай у глобулин, а но вый в жомпонент составлял солез 79% всех белков обработанной смест В то же времи при обработке 1,66% ным инстейном при рН 3,5 изоли рованного бычьего учлобулина не произходило на гаменения сто полвижности, ни величины пика по сравнению с контролем.

Восстановление иммунной ослиной сыворотки при рН 3,7 (табл. 1) приводило к уменьшению пика альбумина одновременно со слиянием всех глобулиновых компонентов сыворотки в один весьма диффузный пик, разделение которого не происходило даже после 3,5 часов электрофореза.

Таблица, 2

Электрофоретическая подвижность и относительная концентрация белковых компонентов нормальной бычьей сыворотки, подвергнутой воздействию цистенна при различном рН

Тапы сывороток	Элег	<b>строфо</b> ри <i>ж /—</i>	тическа 10 <sup>—4</sup> • с.я	я подв ∙сек.—1.	V~1 Ижность	белі	Относительная концентрация белковых компонентов (в вес. %)					
	альбу-		глобулн:	ны		альбу	глобуливы					
	MHH	α	β	7	D	мин	α	β	1	D		
Неязмененная сыво- ротка Сыворотка, обрабо- танная 1,66%-ным	9,5	7,0	4,4	3,1	-	36,0	15,0	20,0	29,0	-		
пистеином при рН 3,7 Сыворотка, обрабо- танная 0,83%-ным	9,5	_	_	3,1	5,9	25,7	-	-	14,3	60,0		
цистеином при рН 4,8 Сыворотка, обрабо- танная НСІ до рН	9,5	7,0	4,4	3,1	-	34,8	14,8	21,5 β +	28,9	-		
3,7 Система из альбу-	9,5	6,37		-	-	35,9	34,0		,1	_		
мина и у-глобу- лина Система из альбу- мина и у-глобули- на. обработанная 1,66 %-ным цис-	9,38	6,0	_	3,3		27,2	9,6	-		63,2		
теином при рН 3,5 ыворотка, обрабо- танная 1,66%-ным	9,38	-	-	-	4,4	20,9	-	-	-	79,1		
цистенном и МЙ А ыворотка, обрабо- танная 1,66%-ным цистенном, отдиа-	8,9	5,8	-	3,1	-	36,7	27,1	β+ 36,	<sup>τ</sup>	-		
лизованная и об- работанная МЙА	8,9	-	-	3,1	5,0	33,7	_	- :	20,3	<b>46</b> ,0		

При анализе изменений, возникающих в электрофоретической картине сыворотки в результате восстановления, последние могут быть с достаточным основанием объяснены как результат комплексирования

Рис. 7. Электрофореграмма смеси бычьего сывороточного альбумина и ү-глобулина, обработанных 1,66%-ным цистеином при рН 3,5. Нисходящая граница, 65 мин. электрофореза



альбумина и глобулинов. Действительно, появление нового компонента сыворотки с промежуточной подвижностью между у-глобулином и альбумином сопровождается полным или почти полным исчезновением у-глобулина и тем или иным уменьшением пика альбумина. Важно подчеркнуть при этом, что действие в тех же условиях цистеина на изоли-

4 Биохимия, № 1

рованный у-глобулин не приводит к изменению его электрохимических свойств, появление же нового о-компонента возможно лишь в присутствии альбумина. Комплексирование альбумина и глобулинов не является результатом действия на сыворотку кислоты, что доказывается соответствующими контрольными опытами.

Каков же механизм комплексирования альбумина и глобулина? Понашим представлениям комплексирование альбумина и глобулина происходит за счет освободившихся при восстановлении белков сульфгидрильных групп в нейтральной или слабощелочной среде после удаления избытка восстановителя. Что касается характера связи, то, вероятно, молекулы альбумина и глобулина соединены в комплексе главным образом за счет дисульфидных связей, образующихся в результате реокисления сульфгидрильных групп.

Если процесс протекает именно так, то существует возможность воспрепятствовать образованию комплекса путем блокирования их SH-групп после восстановления белков, но перед удалением избытка восстановителя.

В качестве такого блокирующего средства мы избрали монойодацетат (МЯА), необратимо алкилирующей только SH-группы белка.  $KH_2COO^- + белок - SH - белок - S - CH_2COO^- + H + J + J + Обычно эта реакция проводится при <math>pH$  7—8, t от 0 до 25°, в течение 0,5—2 час.

Опыт ставили следующим образом: к восстановленной обычным способом сыворотке через 1 час после введения восстановителя прибавляли избыток 0.5 N нейтрального раствора (МПА), и рН реакционной смеси осторожно доводили до 7,0. После полуторачасовой экспозиции при комнатной t сыворотку подвергали продолжительному диализу против веронал-мединалового буфера. рН 8,6 и  $\mu$  0,1, после чего исследовали электрофоретически. Предварительные эксперименты показали, что используемые концентрации МПА при воздействии на необработанную сыворотку не изменяют электрофоретической картины последней, лишь незначительно уменьшая подвижность ее альбуминовой фракции.

Полученные данные (рис. 8) полностью подтвердили выдвинутое нами предположение. Действительно, при такой постановке опыта комплекс альбумин-глобулин не образуется и обнаруживающиеся при электрофорезе изменения полностью совпадают с изменениями, отмеченными при действии на сыворотку только соляной кислоты (рис. 5), ибо влияниеэтого фактора мы исключить не могли.



Рис. 8. Электрофореграмма нормальной бычьей сыворотки, обработанной 1,66%-йым цистеином при 3,7 и МРА. Нисходящая граница, 65 мин. электрофореза

Представлялось интересным в связи с этим выяснить будет ли влиять МИА на уже образовавшийся комплекс альбумин-глобулин. Если действительно альбумин и глобулин соединены в комплексе дисульфидной связью, то МИА, являющийся реагентом на SH-группу, не должен приводить к разрушению уже возникшего комплекса.

Для проверки этого предположения порцию бычьей сыворотки обрабатывали обычным способом 1,66%-ным цистенном при рН 3,7, после чего диализовали противлероналового буфера рН 8,0. После диализа сыворотку делили на 2 части, одну из которых обрабатывали МИА, который добавляли в избытке. После 90 мин. экспоэнции при комнатной t обработанную МИА и необработанную порции сыворотки диализовали раздельно против веронал-мединалового буфера, рН 8,6 и  $\mu$  0,1, на холоду в течение 30 час., после чего подвергали электрофорезу.

Электрофореграмма контрольной пробы ничем не отличалась от электрофореграмм, полученных ранее: на ней обнаруживался комплекс альбумин-глобулин, наряду с соответствующим уменьшением пика альбумина и у-глобулина. Что же касается электрофореграммы восстановленной сыворотки, обработанной МЙА (рис. 9), то при анализе ее можно-

было отметить частичный распад комплекса альбумин-глобулин, сопровождавшийся нарастанием как пика альбумина, величина которого теперь была лишь на 6% меньше нормальной, так и заметным увеличением пика у-глобулина (42%). Аналогичные результаты были получены и в опытах с ослиной иммунной сывороткой.

Рис. 9. Электрофореграмма нормальной бычьей сыворотки, обработанной 1,66%-ным цистенном, отдиализованной и подвергнутой воздействию МЯА. Несходящая граница, 65 мин. электрофореза



Как показали серологические исследования, иммунная сыворотка, утратившая в результате восстановления свои преципитирующие своиства, после обработки МИА, вновь приобретала способность преципитироваться специфическим антигеном.

Таким образом, полученные в последнем эксперименте данные приносят еще одно доказательство в пользу того, что возникающий при восстановлении сывороток новый компонент представляет собой комплекс альбумин-глобулин, ибо при разрушении его под воздействием МЙА происходит увеличение как альбуминового, так и глобулинового компонентов сыворотки.

С другой стороны, вышеуказанный опыт ставит под сомнение возможность соединения альбуминового и глобулинового компонентов в комплексе через дисульфидную связь и тем самым оставляет открытым вопрос о природе связи между альбумином и глобулином.

# ОБСУЖДЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Как показали опыты с МИА комплексирование альбумина и глобулинов происходит главным образом за счет сульфгидрильных групп, возникающих в результате восстановления белков цистеином. Однако подобный процесс имеет место лишь при восстановлении белкоз в кислой среде и не возникает при обработке последних цистеином при рН, близком к нейтральному. По-видимому, условия кислой среды, приводящие к деформации и набуханию белковой глобулы [2], облегчают атакуемость дисульфидных связей белка цистеином. Это предположение находит свое подтверждение в работе Маркуса и Каруша [4], которые показали, в частности, что набухание белковой глобулы под влиянием детергентов (децилсульфат) способствует разрыву значительно большего числа дисульфидных связей при восстановлении белка, чем при изолированном действии восстановителя.

Необходимо указать, что комплексирование альбумина и глобулинов отмечалось электрофоретически при воздействии на сыворотку ряда разнообразных агентов, например: нагревания до 65° [5], действия УФ-лучей [6], фотоокисления [7] и некоторых других. Проведенные во всех этих случаях наряду с электрофоретическими и иммунологические опыты обнаружили глубокое нарушение преципитирующих свойств антисывороток в результате подобных воздействий.

Сопоставление вышеуказанных данных с полученными нами результатами свидетельствует об их значительном параллелизме и дает нам достаточные основания присоединиться к выдвинутому рядом авторов положению [7; 8], согласно которому комплексирование иммунных белков с альбумином приводит к глубокому нарушению серологических свойств антисывороток.

#### ВЫВОДЫ

Действие на сыворотку восстановителя (цистеина) в кислой среде приводит к значительным изменениям физико-химических свойств бел-

ков, что сопровождается комплексированием альбумина и глобулинов. Комплекс альбумин-глобулин возникает за счет химических связей, в образовании которых основную роль играют освобождающиеся при восстановлении белка сульфгидрильные группы.

Поступила в редакц**ию** 30. III. 1958

### ЛИТЕРАТУРА

- 1 Pauliking, L. J. Amer. Chem. Soc. 62, 2643, 1940. 2. Горро аугева Л. Б., Брюслер, С. Е. п. Френкель С. Я., Биохими 22, 3. Тiselius А., Кава Е. А., И Expl. Med. 69, 1119, 1939. 4. Marcus G., Karush F., J. Amer. Chem. Soc. 479, 134, 1957. 5. Van der Scheer J., Wyckoff R. W. G., Clarke F. L. J. Immunol.
- 1941.
- 6 Davis B. D., Hollaender A., Greenstein I. P., J. Biol. Chem., 146, 663, 1942.
  7. Tyler A., Swingle S. M., J. Immunol. 51, 339, 1945.
  8. Kleczkowski A., Brit. J. Exptl Pathol. 22, 188, 1941; 35, 402, 1954.

## ELECTROPHORETIC ANALYSIS OF CYSTEINE TREATED BLOOD'SERA

A. Ya. KULBERG

Institute of Epidemiology and Microbiology, Academy of Medical Sciences of the USSR,

Reduction of blood serum by cysteine in an acid medium results in the appearance of a new electrophoretic component with a mobility intermediate between that of albumin and y-globulin along with an appreciable drop of the albumin and y-globulin peaks. The appearance of the new component is also elicited by cysteine treatment of a mixture of isolated albumin and y-globulin but not by the reduction of y-globulin alone. Partial breakdown of the new component is accompanied by an appreciable rise of the peak both of albumin and y-globulin. The new component might therefore be regarded as an albumin-globulin complex.

Monoiodoacetate experiments showed that the formation of the above complex is accomplished at the expense of SH-groups released upon reduction of proteins.